# BEST AVAILABLE COPY

(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭55—35004

60Int. Cl.3 A 61 K 39/275

識別記号

庁内整理番号 7432-4C

砂公開 昭和55年(1980) 3 月11日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

#### Ѳ細胞性免疫賦活剤及びその製法

@特

昭53-107008

20出

願 昭53(1978)9月2日

@発 明 者 荒川清二

横浜市港北区日吉本町2345

個発 明 者 関宮雄

東京都大田区南馬込5-7-6

@発 明 者 松岡秀一

東京都渋谷区広尾 5-19-8

⑫発 明者 原田初典

東京都杉並区髙円寺南 5 ―30―

3

79発 明 者 二宮道成

広島県高田郡甲田町下小原77

创出 願 湧永薬品株式会社

大阪市福島区福島3丁目1番39

号

70代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

細胞性免疫賦活剤及びその製法 / 発明の名称 2 特許該求の範囲

1. 鶏卵胎児細胞の組織培養で得られた単層細 胞層中で継代培養されるか、又はマウス腎臓細胞 の組織培養で得られた単層細胞層中で継代培養さ れた後に鶏卵胎児細胞の組織培養で得られた単層 細胞層に移植、継代培養されることによつて家兎 に対して殆んど又は全く発痘力を示さない程度に **制胞性免疫活性を強化されたワクチニア・ウイル** ス 頻 報 株 を 有 効成 分 と し て 含 有 す る と と を 特 徴 と する細胞性免疫賦活剤。

ワクチニア・ウイルスを、鶏卵胎児細胞の 組職培養で得られた単層細胞層中で、家兎に対し て殆んど又は全く発度力を示さない程度に弱毒化 され且つ体液性免疫性を実質的に失うまで継代培 ※するか、又はマウス肾臓細胞の組織培養で得ら れた単層細胞層中で継代培養し次いで、鶏卵胎児 細胞の組織培婆で得られた単層細胞層に移植し、

家 兎 に 対 して 殆ん ど 又 は 全 く 発 痘 力 を 示 さ ない 程 度に 弱毒化され且つ体液性免疫性を実質的に失う まで継代培養し、とうして得られたワクチニア・ ウイルス弱锋株を常法で採取、精製することを特 徴とする、細胞免疫賦活剤の製法。

3. 発明の詳細な説明

本発明はワクチェア・ウイルス弱毒株を有効成 分とする細胞免疫賦活剤に関し、またその製法に 関する。

従来、微生物領域において、著しい細胞免疫反 応を起すものとしては、細菌領域における結核菌 と、ウイルス領域におけるワクチニア・ウイルス とがあげられる。前者は最近BCG、あるいは結 核菌壁物質による免疫学的制ガン作用の確認によ つて著しい注目を浴びているが、副作用につきま とわれて必ずしも臨床的応用はひろく行われるま でに至つていない。他方ワクチニア・ウイルスの 制ガン作用については一時注目されたが、体液性 免疫成立のため、との免疫が成立すると制ガン効 果が上らず現在全く注目されていない。

-29-

## BEST AVAILABLE COPY

特開 昭55-35004(2)

本発明者のは、ワクチニアを発力を抑制を対して、カクチニアを発力を対して、対して、カウガンのは、大力を発力を対して、カウガンのは、大力を対して、カウガンのは、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、大力を対して、カウガンのが、カウガンのが、カウガンので、カウンのでで、カウンので、カウンので、カウンので、カウンので、カウンのでで、カウンのでで、カウンのでで、カウンのでで、カウンのでで、カウンのででで、カウンのででは、カウンのでで、カウンのででは、カウンのででは、カウンのででは、カウンのででは、カウンのででは、カウンのででは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのででは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンのでは、カウンので

それ故、第一の本発明の發盲とするところは、 鶏卵胎児細胞の超繰培養で得られた学屋細胞層中 で継代培養されるか、又はマウス腎臓細胞の組織 培養で得られた単層細胞属中で継代培養された後 に鶏卵胎児細胞の組織培養で得られた単層細胞層 に移植、経代培養されることによつて家鬼に対し て殆んど又は全く発疸力を示さない程度に弱毒化

3

ワクチニア・ウイルス伝研/号株,ワクチニア・ウ イルス・リスター株及び池田株、等がある。との ワクチニア・ウイルス株を継代培養するのに培地 として用いられるマウス腎臓細胞の単層細胞層、 並びに鶏卵胎児細胞の単層細胞層の調製は夫々の 細胞の組織培養技術上公知の手法で行われ、また これら単層細胞層中でのワクチニア・ウイルスの 継代培婆も無菌条件下で公知の手法で行い得る。 ウイルスの総代培發に用いる温度は33~37°C の範囲であるのが好ましい。継代培養の継代回数 は、培養されたウイルス株が家兎に対して殆んど 又は全く発度力を示さなくなるまで反復され、そ の発痘力の有無の検定は種痘ワクチン調製上公知 の手法で行われる。マウス腎臓細胞の単層細胞層 中での総代培袋の回数は培養条件によつて左右さ れるけれども100回以上であるのが好ましく、 また鶏卵胎児細胞の単層細胞層中での継代培養の 回数は培養条件によつて左右されるけれども3回 以上であるのが好ましい。

このように継代培婆されて体液性免疫力を実質

され且つ体被性免疫性を実質的に失つたが細胞性免疫海性を強化されたワクチニア・ウイルス弱弱株を有効成分として含有することを特徴とする細胞性免疫賦活剤にある。

本発明でワクチニア・ウイルス弱な株を得るために継代培養されるワクチニア・ウイルス株の例としては、国立予防衛生研究所に保管されてある

的に消失し且つ細胞性免疫力を強化されたワクチニア・ウイルス弱毒株は、一般のウイルスワクチン調製上公知の手法と同じ方法で採取、精製されてワクチン製剤と同じ形態で得られる。このウイルス弱母株ワクチンは加熱により不活化してもよい。

本発明の免疫賦活剤で有効成分として用いられる上記のワクチニア・ウイルス弱毒株は、人体与家鬼に対して発痘力がないが、細胞性免疫賦与力がないが、細胞性免疫、力が従来公知のワクチニア・ウイルス弱毒株より溢かに強力であり、神経親和性がなく、これを用いると、生のワクチニア・ウイルスのみならず、不活化ウイルスも、また悪性腫瘍の発育をも抑制することができる。

本発明の免疫賦活剤は適切な投与方法で使用され、注射剤を調製する場合は、上記主薬に川調整剤、殻衝剤、安定化剤、賦形剤などを添加してもよく、さらに常法により凍結乾燥を行い、凍結乾燥を射剤を作ることができ、また主薬に叫調整剤、殺価剤、安定化剤、等張剤、局麻剤等を添加し、

## BEST AVAILABLE COPY

常法により皮下、筋肉内、静脈内用注射剤を作る こともできる。 凍結乾燥することもできる。

固型製剤を開製する場合は、主薬に適常の賦形 剤、安定化剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊 剤、滑沢剤、猪色剤、頬味剤、無臭剤などを加え たのち常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、散剤、 カプセル剤等を作ることができる。

本発明の免疫賦活剤の有効成分投与量は、症状により異なるが、マウスの細胞性免疫力を向上させるためには、力価2×10<sup>8</sup> PFU/mlのものでの1ml~0.001mlであり、1日1回又は2日あるいは3日に1回投与するのがよい。

次に本発明を実施例及び試験例について説明する。

#### 奖施例 /

7

20 あよりなる混合物にペニシリン、 ストレプトマイシンを上記の益加えたものである。

特開 昭55-35004(3)

一匹分の腎組織を B S S で数回洗つて血液をでき るだけ除去し、300配入りの消化コルペンに移 し、100吨の液を加えてよくゆり動かしてから 液をアスピレーターにつけた被菌ピペットで吸引 して拾て、さらにあらかじめょう℃に加温してお いた 0.2 5 まトリプシン添加 B S S を加え室温で マグネチツク・スターラーでなるべくゆるやかた 回転で30分間撹拌する。その後、スターラーか ら 雕 し、 組織 が 沈 下 したと ころ で 細胞 液 を く み 出 し、4°C の氷水中に置いた瓶にとる。消化コルベ ンにあらかじめ 3 1°C に殴めておいた新しいトリ プシン液を100吨加え、スターラーに30分か ける。以後同様の操作を数回くり返し、最後に全 部の細胞を波菌ステンレス金網(最初80メッシ 袋/ 20 メッシ)で沪過し、大きなかたまりを除 き、遠心質にとり遠心管容量の約半量を入れる。 ハンクス ( Hanka ) 液半量を加えて / 000 r.p. m.で3分遠心し、沈遼を少量の培養液に再浮遊し てプールする。

この培養液の組成は Y L E 8 0 多及び ウシ血清

8

時間培養すると、微小な痘疱を漿尿膜上にみとめ、 孵化12日鶏胎児漿尿膜に接種培養法によつて力 価をみると23×10<sup>6</sup> PFU/ml であつた。この よりに得たワクチニア・ウイルス弱海株をAS株 と称することにした。

4) 上記の培養ウイルス液をジクロロジフロロエタンを用いて Epstein 法 (Epstein, M. A. 「Brit. J·Exp. Patha. 」 39,436,1958), ついで底糖密度勾配遠心法 (Planterose, D. N., Nishimura, C., Salzman, N.P., 「Viralogy,」 18,204,1962)で精製して力価 2×10<sup>6</sup> PFU/nt のウイルス液 (以下、AS株原液という)を得る。

従来公知の株であるワクチニア・ウイルスM/5株、MVA株についても、同様に孵化/2日鶏胎児漿尿膜に接種し、M/5株は37°C,4日間、MVA株は2日間放催して漿尿膜上に痘疱が密発、生存しているものの漿尿膜をとり、乳剤とし、上記 Epetein 法及び麻糖密度勾配法にて精製し、力価測定を行い、何れも2×/0<sup>-8</sup>/配の力価に調整した比較ウイルス株原液を得た。

### **REST AVAILABLE COPY**

以下に、AS株の免疫応答について下記の試験 例で調べた。

1) A S 株原液、 Cれを希釈した 1 0<sup>-1</sup> 液乃至 1 0<sup>-7</sup> 液をそれぞれ 0.2 ml ずつ体重約 2 49 のワクチニア・ウイルス に対する中和抗体のない 家 兎 2 匹の剃毛した皮膚内に注射して観察した。 原液をのぞき発赤をみたものがなく、ワクチニア・ウイルス 等有の 硬結、 腫脹は全くみとめられなかつた。

2) Cunningham 法によるIgM 抗体産生力の検出。SPFのDDNマウス5匹ずつに10多羊血球PBS液の2mlを尾静脈に注射し、同時に上配AS株、M/5 株の10<sup>-1</sup>液,対照群にはPBS液(ウイルス含有せず)を0.1ml腹部に注射後4日目に殺し、PFCを検討した(Cunnigham A.J., Smith, J.B.が Mercer, E.H., 「J. exp. med.」124,701,1966)。 溶血斑数の平均はAS株接種群, M/5 株接種群, 対照群それぞれ87.4 生 6 5.5; 1 4 0.8 ± 3 3.1, 8 5.0 ± 3 0.1 であり、M/5 株接種群と対照群との間には有意(P<0.05)の上昇がみられたがAS株接種群

11

接種ウイルヌ	/0 <sup>-2</sup> M15	0.9 ± 0.32	a96 ±0.33		
	10 <sup>-1</sup> M15	1.15 0.9 ±0.29 ± 0.	1.06 ±0.14		
	/0°M15	1.40 0.8 ±0.47 ±0.40	0.62 ±0.33		
	10-2 AS		0.84 ±0.35		
	/0 <sup>-1</sup> AS	/.52 /.45 ±0.38 ±0.30	7.04 ± 0.37		
	10° AS	/.52 ±0.28	0.98 ±0.29		
	不活10°AS 10°AS 10 <sup>-1</sup> AS 10 <sup>-2</sup> AS 10°M15 10 <sup>-1</sup> M15 10 <sup>-2</sup> M15	1.48	0.95 ± 0.25		
	選友	0.80 ±0.37			
		第 / 回羊血球 注射時 ウイル ス 接種群	第 2 回羊血球 注射時ウイル ス 後種群		
		足強厚みの平均増加伽			

特開 昭55-35004(4)

との間には有意の差がみとめられなかつた。これによつて体液性免疫力少くともIGM抗体産生がないことが確められた。

3) 遅延型過敏症反応 ( Delayed - type Hypersenaltivity ) の増強力

羊血球 / 08/0.05 ml 個をICR系のSPFマウスに / 0匹宛の.05 ml 左後肢足離に //5 針にて 性射して感作する。これと同時に、又はこれなり一週間後に行う第2回羊血球注射時に、AS株駅 した / 0° As), それを発をした が M / 5株の夫々の原液(/ 0° As), それを液をした が C , 30分間 加熱することによりスとにより、30分間 加熱することにより、20分間 加熱することにより、20分間 が で AS 株 原化 に を 放 化 に を 放 化 に を 対 の 不 括 種 した。 第一回 羊 血 球 注射 した。 第一回 羊 血 で 注射 した。 第一回 羊 血 で 注射 した。 第一回 羊 な に 注射 した。 第一回 羊 な に 注射 した。 第一回 差 に に を し に で が 足 庭 の 厚 み を 敗 足 庭 に で の 皆 果 を 次 に 示す。

12

ウイルスを第2回羊血球注射の/週前すをわち第/回羊血球注射時に注射した分のみ有意に強い 腫脹をみた。すなわちAS株は細胞免疫性が従来 のウイルス株に比べ著しく強いことが認められた。

4) SPFのICBマウス(5週令)に肉腫
180の細胞数10<sup>7</sup>/ mlを60°C,30分加温したものを腹腔に0.1 mlずつ注射し、1週後生細胞10<sup>6</sup>/0.1 mlを右肢皮下に接種した。AB株10<sup>-1</sup> 液又は60°C,30分間加熱で不活化したAS株10<sup>-1</sup> 液を3日目毎に注射して20日後に殺し腫瘍の重さを対照と比較したところ、対照群は5.47±1.89 9に対し処理群は生ウ1ルスの場合2.57±1.389有意に腫瘍細胞の発育を抑えることがわかつた。

待開 昭55-35004(5)

トによる抗血消ラベル法で検討したところ、 伝研 / 株は 7 2 時間以後常にウイルスを検出すること が出来たが、 A S 株には接種 8 日まで検して全く 検出することが出来なかつた。 これによつて A S 株は神経親和性がないことが認められた。

代理人	朝	内	忠	夫
वि	八木	Ħ		茂:
同	浜	對	孳	雄。
同	森	囲	哲	=

. 15